# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATI LALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patenasiassifikation 6:

C12N 15/86, C07K 14/02, C12N 5/08, 5/10, A61K 48/00, 39/29

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/35797

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

14. November 1996 (14.11.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE96/00807

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Mai 1996 (09.05.96)

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, KP, KR, US, curopäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE,

IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

195 17 532.8

12. Mai 1995 (12.05.95)

DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; Königinstrasse 19, D-80539 München (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOFSCHNEIDER, Peter [DE/DE]; Nördl. Auffahrtsallee 65, D-80368 München (DE). HABENBERGER, Peter [DE/DE]; Margaretenplatz 5, D-81373 München (DE). WEISS, Ludwig [DE/DE]; Münchnerstrasse 20, D-86438 Kissing (DE).

(74) Anwalt: HUBER, Bernard; Huber & Schüssler, Truderinger Strasse 246, D-81825 München (DE).

(54) Title: HBV VECTORS AND CELLS FOR PRODUCING THE SAME

(54) Bezeichnung: HBV-VEKTOREN UND ZELLEN ZU IHRER BEREITSTELLUNG

(57) Abstract

An HBV vector is disclosed in which HBV functional genes are at least partially deleted. Also disclosed are a process for producing such a HBV vector and cells that may be used for that purpose.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft einen HBV-Vektor, bei dem funktionelle Gene von HBV zumindest teilweise deletiert sind. Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Bereitstellung eines solchen HBV-Vektors sowie hierfür verwendbare Zellen.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	•		•		
AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
ΑT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	<b>Irland</b>	PL	Polen
BG	Bulgarien	rr	kalien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumānien
BR	Brasilien	KE	Кепуа	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	u	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ.	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Меласо	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Prankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

# **HBV Vectors and Cells for Their Preparation**

The invention relates to HBV vectors, methods for their preparation, and cells that can be used for the purpose, as well as the use of HBV vectors.

Efficient methods are required for gene therapy to transfer a "therapeutic" DNA to selected target organs. In the past, retroviral vectors in particular have been used for the purpose which, however, have the disadvantage that the cells to be treated must first be propagated in vitro, infected, and then returned to the patients. The goal of gene therapy however should be the treatment of cells in situ.

The strict organ specificity of the vector system employed is an absolute requirement for gene therapy in vivo. The hepatocytes of the liver are especially important in this regard. The liver is the source of most serum proteins and plays a central role in the regulation of metabolism in the peripheral organs. For this reason, many different hereditary metabolic defects become manifested in the liver. In addition, the liver is also affected by several virus infections that are difficult to treat. Moreover, the liver, assuming a suitable gene transfer system, could be used as a bioreactor for secreting various proteins. This would allow new approaches to be taken in the treatment of diseases that are not manifested in the liver.

A liver-cell-specific gene transfer system that could be used in vivo does not yet exist however.

Hence, the goal of the present invention is to create a gene transfer system that is liver-cell-specific and is suitable for in vivo gene therapy.

This is achieved according to the invention by the subjects in the claims.

The subject of the present invention is therefore an HBV vector in which functional HBV genes are at least partially deleted.

The term "HBV" indicates hepatitis B virus. This is a DNA virus with a genome length of 3.2 kb. The genome of hepatitis B virus contains four partially overlapping open reading frames (ORF): the Pol-ORF (HBV polymerase), the S-ORFs (surface proteins), the C-ORFs (capsid proteins), and the X-ORF (viral transactivator). Hepatitis B virus is liver-cell-specific.

The term "HBV vector" includes any HBV vector which is suitable for a gene transfer, especially in a gene therapy and very specifically a gene therapy in vivo. The term "vector" therefore applies to a DNA molecule as well as a virus particle.

The expression "at least partially deleted in the functional gene of HBV" indicates that one to all genes in an HBV vector according to the invention that are required for replication of HBV are partially or completely deleted. Such genes are particularly those which code for HBV polymerase, surface proteins, and capsid proteins. As a result of the above deletion, an HBV vector according to the invention can no longer replicate independently in a eukaryotic cell.

It is advantageous when, in an HBV vector according to the invention, the genes for the polymerase, surface proteins, and capsid proteins of HBV are at least partially deleted. It is especially advantageous if these genes are completely deleted.

It is also advantageous when, in an HBV vector according to the invention, the general of the HBV transactivator is mutated or partially or completely deleted.

A preferred HBV vector of the present invention is pHBV/V1. Its DNA sequence is shown in Figure 1. In pHBV/V1, the genes for the HBV polymerase, surface proteins, and capsid proteins are completely deleted. Similarly, the gene for the transactivator of HBV shows an ochre mutation. pHBV/V1 was deposited with the DSM (German Collection of Microorganisms and Cell Cultures) under DSM 9947 on May 3, 1995.

In an HBV vector according to the invention, because of its deletion, a foreign DNA can be inserted and then expressed in the cells that accept the HBV vector. A foreign DNA can be any DNA, especially a diagnostically and/or therapeutically effective gene. The length of the foreign DNA can vary but it is advantageous for it not to exceed 3 kb. This length corresponds on the protein level to a molecular weight of more than 100,000, which is sufficient for gene therapy applications.

The insertion of a foreign DNA into a HBV vector according to the invention takes place through the multiple cloning site of the latter. Thus, it is also possible to insert the foreign DNA between two inverse terminal repetitions of adenoassociated viruses. This would increase the integration frequency as well as the integration specificity of the foreign DNA in a special chromosome.

Another subject of the present invention is a method for preparing the above HBV vectors. In such a method, the defect in the independent replication of an HBV vector according to the invention is overcome with this vector being transfected into cells that express functional HBV proteins. The expression of the HBV proteins can be transient and/or stable with a stable expression being preferred. With the method according to the invention, HBV vectors are prepared as DNA molecules as well as virus particles.

To produce the above cells, conventional methods may be employed. It is advisable to transfect hepatoma cells, for example H p G2 cells (see Knowles, B.B. et al., Science 209, (1980), 497-499), with expression plasmids that code for

functional HBV proteins. It is especially favorable if the genes for the individual functional HBV proteins are on different expression plasmids.

To produce the above expression plasmids, it has been found to be favorable to use conventional HBV vectors that have selection markers and delete in them the epsilon region required for packaging as well as to delete various functional HBV genes. The DNA sequence of HBV, including the epsilon region, is known (see for example Fujiyama, A. et al., Nucl. Acids Res. 13, (1983), 4601-4610; Polack, J.R. and Ganern, D., J. Virol. 67, (1993), 3254-3263).

For the transfection of hepatoma cells, for example Hep G2 cells with the above expression plasmids, conventional methods may be employed. For a transient expression of the functional HBV proteins, a DEAE dextran method for example is suitable (see McCutchan, J.H. and Pagano, J.S., J. Natl. Cancer Inst. 41, (1968), 351–357) while for a stable expression a calcium phosphate precipitation method for example can be used (see Graham, F.L. and van der Eb, A.J., Virology, 52 (1973), 456–467). Cells are contained that express the functional HBV proteins. Such cells are likewise a subject of the present invention. Of these, the preferred cells are those which express the polymerase, the surface antigens, and the capsid proteins of HBV; especially those which express them stably.

The present invention provides a gene transfer system that is liver-cell-specific and is suitable for gene therapy, especially in vivo gene therapy. The gene transfer system comprises HBV vectors and cells in which these vectors can be prepared.

The present invention makes it possible to transfer foreign DNA into liver cells and express it there. This makes it possible to treat not only monogenic metabolic defects, for example familial hypercholesterinemia, hyperammonemia, hyperbilirubinemia, phenylketonuria, α<sub>1</sub>-antitrypsin deficiency, hemophilia, etc.,

but also multifactorial diseases such as viral hepatitis, for example HBV, HCV, HDV, and last but not least primary hepatocellular carcinoma.

The present invention also makes it possible to use the liver as a bioreactor for secreting any therapeutic proteins into the blood. This lends new aspects to gene therapy that go far beyond the original target organ, such as for example the treatment of malignant diseases, viral infections, or in general diseases that do not manifest themselves in the liver.

It is also possible with the present invention to monitor a wide variety of methods for killing viruses in fluids removed from the body such as blood. In this case, an HBV vector provided with a Minotor gene can be added to the body fluid before the method begins and then determined at certain time intervals.

The present invention is therefore best suited as a reagent for diagnosis and/or therapy.

# **Brief Description of the Drawing**

The figure shows the DNA sequence of an HBV vector according to the invention, pHBV/V1. This DNA sequence comprises the following:

Nucleotide No.	Elements
3262-3272	direct repeat II of HBV
3496-3504	direct repeat I of HBV
3519-3579	epsilon region of HBV
3694-3748	multiple cloning site
3962-3970	direct repeat II of HBV
4196-4204	direct repeat I of HBV
4288-4293	poly A region

The remaining nucleotides comprise those of the cloning vector pSPT 19 (se Example 1).

The following examples explain the invention.

# Example 1: Construction of an HBV vector according to the invention, pHBV/V1

From the plasmid pBRHBadr4 (see Fujiyama, A. et al., above) which contains an HBV subtype, adr 4, a 621 bp long BamHl/Stu I fragment of adr 4 was cut out and inserted into the cloning vector pSPT 19 opened with BamHl/Sma I (see catalog from Boehringer Mannheim, Order No. 909815). The plasmid pSPT 0.2x HBV was obtained. This plasmid contains all the regulatory elements of the E<sub>H</sub>/C<sub>P</sub> region required for HBV replication. In pSPT 0.2x HBV, at the BamHl restriction location, a complete 3215 bp long HBV genome (BamHl/BamHl fragment) of pBRHBadr4 (see above) was inserted. Plasmid pSPT 1.2x HBV was obtained. In this plasmid, the above regulatory elements of the E<sub>H</sub>/C<sub>P</sub> region are located at the 5' end and also at the 3' end of the HBV part. In addition, in the X-ORF (see above) of pSPT 1.2x HBV, an ochre mutation was added in codon 8. The plasmid pSPT 1.2x HBV Mx was obtained. This plasmid was split with Stul and Ncol (interfaces in the HBV genome) and the functional genes of HBV were removed. Instead, a multiple cloning site was added. An HBV vector pHBV/V1 according to the invention was obtained.

# Example 2: Expression of a foreign DNA in an HBV vector, pHBV/V1 according to the invention

A known foreign DNA was inserted into the multiple cloning site of pHBV/V1 of Example 1. This was the luciferase gene or the LacZ gene fragment. In the former case, the plasmid pV1/HBV-Luc and in the second, the plasmid pV1/HBV-

LacZ was obtained. Both plasmids were used for a transient transfection of HepG2 cells (see above).

It was shown that both foreign DNAs were expressed. This is also an indication of the replication of pHB/V1 in cells that produce HBV-WT particles.

#### Claims

- 1. HBV vector in which functional genes of HBV are at least partially deleted.
- 1 2. HBV vector according to Claim 1 characterized in that the gene for the transactivator of HBV mutates or is partially or completely deleted.
- 3. HBV vector according to Claim 1 or 2 characterized in that the genes for the HBV polymerase, surface proteins, and capsid proteins are deleted and the gene for the transactivator of HBV is mutated.
- HBV vector according to Claim 3 deposited with the DSM under DSM 9947.
- 5. Method for creating an HBV vector according to Claim 3 comprising the following method steps:
  - (a) Transfection of cells with the HBV vector according to Claim 3 with the cells expressing the HBV polymerase, surface proteins, and capsid proteins, and
  - (b) Isolation of the HBV vector contained in (a).
- 6. Cells expressing the HBV polymerase, surface proteins, and capsid proteins.
- 7. Use of the HBV vector according to Claim 1 as a reagent for diagnosis and/or therapy.

8. Use according to Claim 7 with the therapy being an in vivo gene therapy.

Fig. 1

1	TATAGTGTCA	CCTAAATCGT	ATGTGTATGA	TACATAAGGI	Wightim
51	TTGTAGCCGC	GTTCTAACGA	CAATATGTAC	AAGCCTAATT	GTGTAGCATC
101	TGGCTTACTG	AAGCAGACCC	TATCATCTCT	CTCGTAAACT	GCCGTCAGAG
151	TCGGTTTGGT	TGGACGAACC	TTCTGAGTTT	CTGGTAACGC	CGTCCCGCAC
201	CCGGAAATGG	TCAGCGAACC	AATCAGCAGG	GTCATCGCTA	GCCAGATCCT
251	CTACGCCGGA	CGCATCGTGG	CCGGCATCAC	CGGCGCCACA	GGTGCGGTTG
301	CTGGCGCCTA	TATCGCCGAC	ATCACCGATG	GGGAAGATCG	GGCTCGCCAC
351	TTCGGGCTCA	TGAGCGCTTG	TTTCGGCGTG	GGTATGGTGG	CAGGCCCGTG
401	GCCGGGGGAC	TGTTGGGCGC	CATCTCCTTG	CATGCACCAT	TCCTTGCGGC
451	GGCGGTGCTC	AACGĠCCTCA	ACCTACTACT	GGGCTGCTTC	CTAATGCAGG
501	AGTCGCATAA	GGGAGAGCGT	CGATATGGTG	CACTCTCAGT	ACAATCTGCT
551	CTGATGCCGC	ATAGTTAAGC	CAGCCCCGAC	ACCCGCCAAC	ACCCGCTGAC
601	GCGCCCTGAC	GGGCTTGTCT	GCTCCCGGCA	TCCGCTTACA	GACAAGCTGT
651	GACCGTCTCC	GGGAGCTGCA	TGTGTCAGAG	GTTTTCACCG	TCATCACCGA
701	AACGCGCGAG	ACGAAAGGGC	CTCGTGATAC	GCCTATTTTT	ATAGGTTAAT
751		TAATGGTTTC			
801	TGTGCGCGGA	ACCCCTATTT	GTTTATTTT	CTAAATACAT	TCAAATATGT
851	ATCCCCTCAT	GAGACAATAA	CCCTGATAAA	TGCTTCAATA	ATATTGAAAA
901	AGGAAGAGTA	TGAGTATTCA	ACATTTCCGT	GTCGCCCTTA	TTCCCTTTTT
951	TGCGGCATTT	TGCCTTCCTG	TTTTTGCTCA	CCCAGAAACG	CTGGTGAAAG
1001		TGAAGATCAG			
1051		GCGGTAAGAT	•		
1101		AGCACTTTA			
		CGGGCAAGAG			
		TTGAGTACTC			
		AGAGAATTAT			
		CTTACTTCTG			
		ACAACATGGG			
		: AATGAAGCCA			
		GGCAACAACG			
		CCCGGCAACA			
1 2 6 1	mccaccacca	A CTTCTGCGCT	CGGCCCTTCC	GCTGGCTGG	TTTATTGCT

1601	ATAAATCTGG	AGCCGGTGAG	CGTGGGTCTC	GCGGTATCAT	TGCAGCACTO
1651	GGGCCAGATG	GTAAGCCCTC	CCGTATCGTA	GTTATCTACA	CGACGGGGAG
1701	TCAGGCAACT	ATGGATGAAC	GAAATAGACA	GATCGCTGAG	ATAGGTGCCT
1751	CACTGATTAA	GCATTGGTAA	CTGTCAGACC	AAGTTTACTC	ATATATACTT
1801	TAGATTGATT	TAAAACTTCA	TTTTTAATTT	AAAAGGATCT	AGGTGAAGAT
1851	CCTTTTTGAT	AATCTCATGA	CCAAAATCCC	TTAACGTGAG	TTTTCGTTC
1901	ACTGAGCGTC	AGACCCCGTA	GAAAAGATCA	AAGGATCTTC	TTGAGATCCT
1951	TTTTTTCTGC	GCGTAATCTG	CTGCTTGCAA	ACAAAAAAAC	CACCGCTACC
2001	AGCGGTGGTT	TGTTTGCCGG	ATCAAGAGCT	ACCAACTCTT	TTTCCGAAGG
2051	TAACTGGCTT	CAGCAGAGCG	CAGATACCAA	atäctgtcct	TCTAGTGTAG
2101	CCGTAGTTAG	GCCACCACTT	CAAGAACTCT	GTAGCACCGC	CTACATACCT
2151	CGCTCTGCTA	ATCCTGTTAC	CAGTGGCTGC	TGCCAGTGGC	GATAAGTCGT
2201	GTCTTACCGG	GTTGGACTCA	AGACGATAGT	TACCGGATAA	GGCGCAGCGG
2251	TCGGGCTGAA	CGGGGGGTTC	GTGCACACAG	CCCAGCTTGG	AGCGAACGAC
2301	CTACACCGAA	CTGAGATACC	TACAGCGTGA	GCATTGAGAA	AGCGCCACGC
2351	TTCCCGAAGG	GAGAAAGGCG	CACAGGTATC	CGGTÅAGCGG	CAGGGTCGGA
2401	ACAGGAGAGC	GCACGAGGGA	GCTTCCAGGG	GGAAACGCCT	GGTATCTTTA
2451	TAGTCCTGTC	GGGTTTCGCC	ACCTCTGACT	TGAGCGTCGA	TTTTTGTGAT
2501	GCTCGTCAGG	CGGCCGGAGC	CTATGGAAAA	ACGCCAGCAA	CGCGGCCTTT
2551	TTACGGTTCC	TGGCCTTTTG	CTGGCCTTTT	GCTCACATGT	TCTTTCCTGC
2601	GTTATCCCCT	Gattetgtgg	ATAACCGTAT	TACCGCCTTT	GAGTGAGCTG
2651	ATACCGCTCG	CCGCAGCCGA	ACGACCGAGC	GCAGCGAGTC	AGTGAGCGAG
2701	GAAGCGGAAG	AGCGCCTGAT	GCGGTATTTT	CTCCTTACGC	ATCTGTGCGG
2751 ·	TATTTCACAC	CGCATATGGT	GCACTCTCAG	TACAATCTGC	TCTGATGCCG
2801	CATAGTTAAG	CCAGTATATA	CACTCCGCTA	TCGCTACGTG	ACTGGGTCAT
2851	GGCTGCGCCC	CGACACCCGC	CAACACCCGC	TGACGCGCCC	TGACGGGCTT
2901	GTCTGCTCCC				
2951	TGCATGTGTC				•
	CTGGCTTATC				
	TGCCTGCAGG				
	GTCCCGTCGG				•
3151	ACTCTACCGT	CCCCTTCTTC	ATCTGCCGTT	CCGGCCGACC	ACGGGGCGCA
3201	CCTCTCTTTA	CGCGGTCTCC	CCGTCTGTGC	CTTCTCATCT	GCCGGTCCGT

3251	GTGCACTTCG	CTTCACCTCT	GCACGTCGCA	TGGAGACCAC	CGLGAMCGCC
3301	CACCAGGTCT	TGCCCAAGGT	CTTACATAAG	AGGACTCTTG	GACTCTCAGO
3351	GATGTCAACG	ACCGACCTTG	AGGCATACTT	CAAAGACTGT	TTGTTTAAGG
3401	actgggagga	CTTGGGGGAG	GAGATTAGGT	TAAAGGTCTT	TGTACTAGGA
3451	GGCTGTAGGC	ATAAATTGGT	CTGTTCACCA	GCACCATGCA	ACTTTTTCAC
3501	CTCTGCCTAA	TCATCTCATG	TTCATGTCCT	ACTGTTCAAG	CCTCCAAGCT
3551	GTGCCTTGGG	TGGCTTTGGG	GCATGGACAT	TGACCCGTAT	AAAGAATTTO
3601	GAGCTTCTGT	GGAGTTACTC	TCTTTTTTGC	CTTCTGACTT	CTTTCCTTCT
3651	ATTCGAGATC	TCCTCGACAC	CGCCTCAGCT	CTATATCGGG	AGGCctgcgg
3701	ccgctcgagt	taactagtcg	cgatgcatcg	atgatcaccc	gggccatgGC
3751	TECTAGGETG	TGCTGCCAAC	TGGATCCTGC	GCGGGACGTC	CTTTGTCTAC
3801	GTCCCGTCGG	CGCTGAATCC	CGCGGACGAC	CCGTCTCGGG	GCCGTTTGGG
3851	ACTCTACCGT	CCCCTTCTTC	ATCTGCCGTT	CCGGCCGACC	ACGGGGCGCA
3901	CCTCTCTTTA	CGCGGTCTCC	CCGTCTGTGC	CTTCTCATCT	GCCGGTCCGT
3951	GTGCACTICG	CTTCACCTCT	GCACGTCGCA	TGGAGACCAC	CGTGAACGCC
4001	CACCAGGTCT	TGCCCAAGGT	CTTACATAAG	AGGACTCTTG	GACTCTCAGO
4051	GATGTCAACG	ACCGACCTTG	AGGCATACTT	CAAAGACTGT	TTGTTTAAGG
4101	ACTGGGAGGA	GTTGGGGGAG	GAGATTAGGT	TAAAGGTCTT	TGTACTAGGA
4151	GGCTGTAGGC	ATAAATTGGT	CTGTTCACCA	GCACCATGCA	ACTITITCAC
4201	CTCTGCCTAA	TCATCTCATG	TTCATGTCCT	ACTGTTCAAG	CCTCCAAGCT
4251	GTGCCTTGGG	TGGCTTTGGG	GCATGGACAT	TGACCCGTAT	AAAGAATTTG
4301	GAGCTTCTGT	GGAGTTACTC	TCTTTTTTGC	CTTCTGACTT	CTTTCCTTCT
4351	ATTCGAGATC	TCCTCGACAC	CGCCTCAGCT	CTATATCGGG	AGGGGGTACC
4401	GAGCTCGAAT	TCCGTGTATT	C		

Inter \nal Application No PCT/DE 96/00807

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C12N15/86 C07K14/02
A61K39/29

C12N5/08

C12N5/10

A61K48/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N C07K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO,A,91 16420 (GEN HOSPITAL CORP) 31	1,6,7
	October 1991	2-5
Υ .	see the whole document	2-5
X	WO,A,90 02176 (UNIV YALE ;FOX CHASE CANCER CENTER (US)) 8 March 1990 see the whole document	1
Y	J MED VIROL, MAR 1995, 45 (3) P247-52, UNITED STATES, XP002009355 UCHIDA T ET AL: "Complete nucleotide sequences and the characteristics of two hepatitis B virus mutants causing serologically negative acute or chronic hepatitis B." see the whole document	2-5

Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
* Special categories of cited documents:  A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E* earlier document but published on or after the international filing date  L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone.  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
25 July 1996	0 9. 08. 96
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijsvijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Gurdjian, D

Inter val Application No PCT/DE 96/00807

		PCT/DE 96/0080/				
	tinuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Relevant to claim No.					
tegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Polician o dan 110				
γ	VIROLOGY, NOV 15 1994, 205 (1) P314-20, UNITED STATES, XP002009356 SUGATA F ET AL: "Analysis of the X gene promoter of woodchuck hepatitis virus." see the whole document	2-5				

International application No. PCT/DE96/90807

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Remark: Although claims 8 and 7 in part - in so far as they pertain to an
	in vivo procedure - relate to a method for treatment of the human or
	animal body, the search was carried out, based on the alleged effects of
, ,	the composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	·
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

armation on patent family members

Inter had Application No PCT/DE 96/00807

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
WO-A-9116420	31-10-91	AU-B- AU-B- CA-A- EP-A-	656136 7785891 2081022 0528903	27-01-95 11-11-91 21-10-91 03-03-93
WO-A-9002176	08-03-90	AU-B- EP-A-	4315689 0380656	23-03 <b>-</b> 90 08-08-90

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/86, C07K 14/02, C12N 5/08, 5/10, A61K 48/00, 39/29

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/35797

| A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

14. November 1996 (14.11.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE96/00807

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. Mai 1996 (09.05.96)

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, KP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE,

IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

195 17 532.8

12. Mai 1995 (12.05.95)

DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; Königinstrasse 19, D-80539 München (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOFSCHNEIDER, Peter [DE/DE]; Nördl. Auffahrtsallee 65, D-80368 München (DE). HABENBERGER, Peter [DE/DE]; Margaretenplatz 5, D-81373 München (DE). WEISS, Ludwig [DE/DE]; Münchnerstrasse 20, D-86438 Kissing (DE).
- (74) Anwalt: HUBER, Bernard; Huber & Schüssler, Truderinger Strasse 246, D-81825 München (DE).
- (54) Title: HBV VECTORS AND CELLS FOR PRODUCING THE SAME
- (54) Bezeichnung: HBV-VEKTOREN UND ZELLEN ZU IHRER BEREITSTELLUNG
- (57) Abstract

An HBV vector is disclosed in which HBV functional genes are at least partially deleted. Also disclosed are a process for producing such a HBV vector and cells that may be used for that purpose.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft einen HBV-Vektor, bei dem funktionelle Gene von HBV zumindest teilweise deletiert sind. Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Bereitstellung eines solchen HBV-Vektors sowie hierfür verwendbare Zellen.

4

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	America	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumänien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	u	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tedschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinided und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Prankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

## HBV-Vektoren und Zellen zu ihrer Bereitstellung

Die Erfindung betrifft HBV-Vektoren, Verfahren zu ihrer Bereitstellung und hierfür verwendbare Zellen sowie die Verwendung der HBV-Vektoren.

Für eine Gentherapie werden effiziente Verfahren benötigt, um eine "therapeutische" DNA in ausgewählte Zielorgane zu überführen. Bislang werden hierzu vor allem retrovirale Vektoren verwendet, die jedoch den Nachteil besitzen, daß die zu behandelnden Zellen zuerst in vitro propagiert, infiziert und dann wieder in den Patienten zurückgebracht werden müssen. Ziel einer Gentherapie sollte jedoch die Behandlung von Zellen in situ sein.

Für eine Gentherapie in vivo ist die strikte Organspezifität des eingesetzten Vektorsystems unbedingte Voraussetzung. Von besonderem Interesse sind hierfür die Hepatozyten der Leber. Die Leber ist die Quelle der meisten Serumproteine und spielt eine zentrale Rolle bei der Regulation des Stoffwechsels in den peripheren Organen. Deshalb manifestiert sich in der Leber auch eine Vielzahl verschiedener, erblich bedingter Stoffwechseldefekte. Darüberhinaus ist die Leber auch bei einigen, nur sehr schlecht therapierbaren Virusinfektionen betroffen. Des weiteren könnte die Leber, vorausgesetzt, es gäbe ein geeignetes Gentransfersystem, als Bioreaktor zur Sezernierung verschiedenster Proteine benutzt werden. Damit könnten auch bei der Therapie von Erkrankungen, die sich nicht in der Leber manifestieren, neue Wege beschritten werden.

Ein leberzellspezifisches Gentransfersystem, für das eine Anwendung in vivo in Betracht käme, gibt es allerdings bisher nicht.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Gentransfersy-

stem bereitzustellen, das leberzellspezifisch ist und für eine in vivo Gentherapie geeignet ist.

Erfindungsgemäß wird dies durch die Gegenstände in den Patentansprüchen erreicht.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein HBV-Vektor, bei dem funktionelle Gene von HBV zumindest teilweise deletiert sind.

Der Ausdruck "HBV" weist auf Hepatitis B Virus hin. Dies ist ein DNA-Virus mit einer Genomlänge von 3.2 kb. Das Genom von Hepatitis B Virus enthält vier teilweise überlappende offene Leserahmen (ORF): den Pol-ORF (HBV-Polymerase), die S-ORFs (Oberflächenproteine), die C-ORFs (Capsidproteine) und den X-ORF (viraler Transaktivator). Hepatitis B Virus ist leberzellspezifisch.

Der Ausdruck "HBV-Vektor" umfaßt jeglichen HBV-Vektor, der sich für einen Gentransfer, besonders bei einer Gentherapie, ganz besonders bei einer in vivo Gentherapie eignet. Der Ausdruck "Vektor" betrifft dabei ein DNA-Molekül wie auch ein Viruspartikel.

Der Ausdruck "bei dem funktionelle Gene von HBV zumindest teilweise deletiert sind" weist darauf hin, daß in einem erfindungsgemäßen HBV-Vektor ein bis alle Gene, die zur Replikation von HBV notwendig sind, teilweise oder vollständig deletiert sind. Solche Gene sind insbesondere jene, die für die Polymerase, die Oberflächenproteine und die Capsidproteine von HBV codieren. Aufgrund vorstehender Deletion kann sich ein erfindungsgemäßer HBV-Vektor in einer eukaryotischen Zelle nicht mehr selbständig replizieren.

Vorteilhaft ist es, wenn in einem erfindungsgemäßen HBV-Vektor die Gene für die Polymerase, die Oberflächenproteine und die Capsidproteine von HBV zumindest teilweise deletiert sind. Besonders vorteilhaft ist es, wenn diese Gene vollständig deletiert sind.

Weiterhin ist es von Vorteil, wenn in einem erfindungsgemäßen HBV-Vektor auch das Gen des Transaktivators von HBV mutiert oder teilweise bzw. vollständig deletiert ist.

Ein bevorzugter HBV-Vektor der vorliegenden Erfindung ist pHBV/V1. Seine DNA-Sequenz ist in Fig. 1 angegeben. In pHBV/V1 sind die Gene für die Polymerase, die Oberflächenproteine und die Capsidproteine von HBV vollständig deletiert. Ebenso weist das Gen für den Transaktivator von HBV eine ochre Mutation auf. pHBV/V1 wurde bei der DSM (Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen) unter DSM 9947 am 3. Mai 1995 hinterlegt.

In einem erfindungsgemäßen HBV-Vektor kann aufgrund seiner Deletion eine Fremd-DNA inseriert und diese dann in den Zellen, die den HBV-Vektor aufnehmen, exprimiert werden. Eine Fremd-DNA kann jegliche DNA, insbesondere ein diagnostisch und/oder therapeutisch wirksames Gen sein. Die Länge der Fremd-DNA kann variieren, wobei es vorteilhaft ist, wenn sie etwa 3 kb nicht übersteigt. Diese Länge entspricht auf Proteinebene einem Molekulargewicht von mehr als 100000, was für gentherapeutische Anwendungen gut ausreicht.

Die Insertion einer Fremd-DNA in einen erfindungsgemäßen HBV-Vektor erfolgt über die "multiple cloning site" des letzteren. Damit ist es auch möglich, die Fremd-DNA zwischen zwei inverse terminale Repetitionen von Adeno-assoziierten Viren zu inserieren. Dies würde die Integrationsfrequenz sowie die Integrationsspezifität der Fremd-DNA in einem speziellen Chromosom erhöhen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Bereitstellung vorstehender HBV-Vektoren. In einem solchen Verfahren wird der Defekt in der selbständigen Replikation eines erfindungsgemäßen HBV-Vektors überwunden, indem dieser in Zellen transfiziert wird, die funktionelle HBV-Proteine exprimieren. Die Expression der HBV-Proteine kann transient und/oder stabil sein, wob i eine stabile Expression bev rzugt ist. Durch das erfindungsgemäße Verfahren werden HBV-Vektoren als DNA-Moleküle wie auch als Virus-Partikel bereit-

4

gestellt.

Zur Herstellung vorstehender Zellen können übliche Verfahren verwendet werden. Günstig ist es, Hepatomzellen, z.B. Hep G2-Zellen (vgl. Knowles, B.B. et al., Science 209, (1980), 497-499), mit Expressionsplasmiden zu transfizieren, die für funktionelle HBV-Proteine codieren. Besonders günstig ist es, wenn die Gene für die einzelnen funktionellen HBV-Proteine auf verschiedenen Expressionsplasmiden vorliegen.

Zur Herstellung vorstehender Expressionsplasmide erweist es sich als günstig, übliche, Selektionsmarker aufweisende HBV-Vektoren zu verwenden und in diesen den für die Verpackung notwendigen Epsilon-Bereich sowie unterschiedliche funktionelle HBV-Gene zu deletieren. Die DNA-Sequenz von HBV, einschließlich des Epsilon-Bereiches, ist bekannt (vgl. z.B. Fujiyama, A. et al., Nucl. Acids Res. 13, (1983), 4601-4610; Polack, J.R. und Ganem, D., J. Virol. 67, (1993), 3254-3263).

Für die Transfektion von Hepatomzellen, z.B. Hep G2-Zellen, mit vorstehenden Expressionsplasmiden können übliche Verfahren verwendet werden. Für eine transiente Expression der funktionellen HBV-Proteine eignet sich z.B. ein DEAE-Dextranverfahren (vgl. McCutchan, J.H. und Pagano, J.S., J. Natl. Cancer Inst. 41, (1968), 351-357), während für eine stabile Expression z.B. ein Calciumphosphat-Präzipitationsverfahren (vgl. Graham, F.L. und van der Eb, A.J., Virology, 52 (1973), 456-467), zu nennen ist. Es werden Zellen erhalten, die funktionelle HBV-Proteine exprimieren. Solche Zellen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Von diesen werden solche bevorzugt, welche die Polymerase, die Oberflächenantigene und die Capsidproteine von HBV exprimieren, insbesondere stabil exprimieren.

Mit der vorliegenden Erfindung wird ein Gentransfersystem bereitgestellt, das leberzellspezifisch ist und sich für eine Gentherapie, insbesondere eine in vivo Gentherapie eignet. Das Gentransfersystem umfaßt HBV-Vektoren und Zellen, in

denen diese Vektoren bereitgestellt werden können.

Die vorliegende Erfindung ermöglicht es, Fremd-DNA in Leberzellen zu übertragen und dort zu exprimieren. Damit eröffnet sie nicht nur Möglichkeiten zur Behandlung monogener Stoffwechseldefekte, z.B. familiäre Hypercholesterinämie, Hyperamonämie, Hyperbilirubinämie, Phenylketonurie,  $a_1$ -Antitrypsinmangel, Hämophilie, etc., sondern auch zur Therapie multifaktorieller Erkrankungen, wie der Virushepatitiden, z.B. HBV, HCV, HDV, und nicht zuletzt des primären Leberzellkarzinoms.

Des weiteren gibt die vorliegende Erfindung die Möglichkeit, die Leber als Bioreaktor zur Sezernierung beliebiger therapeutischer Proteine ins Blut zu benutzen. Dadurch ergeben sich neue Aspekte in der Gentherapie, die weit über das ursprüngliche Zielorgan hinausgehen, wie beispielsweise die Therapie von malignen Erkrankungen, von Virusinfektionen oder allgemein von Erkrankungen, welche sich nicht in der Leber manifestieren.

Darüberhinaus ist es mit der vorliegenden Erfindung möglich, verschiedenste Verfahren zur Abtötung von Viren in entnommenen Körperflüssigkeiten, z.B. Blut, zu monitoren. Hierzu kann ein erfindungsgemäßer, mit einem Minotor-Gen versehener HBV-Vektor der Körperflüssigkeit vor Beginn des Verfahrens zugegeben und dann in gewissen Zeitabständen bestimmt werden.

Die vorliegende Erfindung eignet sich somit bestens als Reagens für Diagnose und/oder Therapie.

# Kurze Beschreibung der Zeichnung

Die Figur zeigt die DNA-Sequenz eines erfindungsgemäßen HBV-Vektors, pHBV/-V1. Diese DNA-Sequenz umfaßt folgendes:

WO 96/35797 PCT/DE96/00807

6

Nukleotidnr.	Elemente
3262-3272	"direct repeat II" von HBV
3496-3504	"direct repeat I" von HBV
3519-3579	Epsilon-Bereich von HBV
3694-3748	"multiple cloning site"
3962-3970	"direct repeat II" von HBV
4196-4204	"direct repeat I" von HBV
4288-4293	Poly A - Region

Die übrigen Nukleotide umfassen solche des Klonierungsvektors pSPT 19 (vgl. Beispiel 1).

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

# Beispiel 1: Konstruktion eines erfindungsgemäßen HBV-Vektors, pHBV/V1

Aus dem Plasmid pBRHBadr4 (vgl. Fujiyama, A. et al., vorstehend), das einen HBV Subtyp, adr 4, enthält, wurde ein 621 bp langes BamHI/Stu I-Fragment von adr 4 herausgeschnitten und in den mit BamHI/Sma I geöffneten Klonierungsvektor pSPT 19 (vgl. Katalog von Boehringer Mannheim, Bestellnr. 909815) inseriert. Es wurde das Plasmid pSPT 0.2x HBV erhalten. Dieses Plasmid enthält alle für die HBV-Replikation notwendigen, regulatorischen Elemente der E<sub>II</sub>/C<sub>p</sub>-Region. In pSPT 0.2x HBV wurde an der BamHI-Restriktionsstelle ein komplettes 3215 bp langes HBV-Genom (BamHI/BamHI-Fragment) von pBRHBadr4 (vgl. vorstehend) eingesetzt. Es wurde das Plasmid pSPT 1.2x HBV erhalten. In diesem Plasmid liegen die vorstehenden, regulatorischen Elemente der E<sub>II</sub>/C<sub>p</sub>-Region am 5'Ende und auch am 3'-Ende des HBV-Anteils vor. Ferner wurde in den X-ORF (vgl. vorstehend) von pSPT 1.2x HBV eine ochre Mutation im Codon 8 eingefügt. Es wurde das Plasmid pSPT 1.2x HBV Mx erhalten. Dieses Plasmid wurde mit Stul und Ncol (Schnittstellen im HBV-Genom) gespalten und die funktionellen Gene von HBV wurden entfernt. Stattdessen wurde eine "multiple cloning site" eingefügt. Es wurde ein erfindungsgemäßer HBV-Vektor, pHBV/V1, erhalten.

WO 96/35797 PCT/DE96/00807

7

B ispiel 2: Expression einer Fremd-DNA in einem erfindungsgemäßen HBV-Vektor, pHBV/V1

In die "multiple cloning site" of pHBV/V1 von Beispiel 1 wurde eine bekannte Fremd-DNA inseriert. Dies war das Luciferase-Gen bzw. das LacZ-Genfragment. Im ersten Fall wurde das Plasmid pV1/HBV-Luc und im zweiten das Plasmid pV1/HBV-LacZ erhalten. Beide Plasmide wurden zu einer transienten Transfektion von HepG2-Zellen (vgl. vorstehend) verwendet.

Es zeigte sich, daß beide Fremd-DNAs exprimiert wurden. Dies ist auch ein Nachweis für die Replikation von pHB/V1 in Zellen, die HBV-WT-Partikel produzieren.

### Patentansprüche

- 1. HBV-Vektor, bei dem funktionelle Gene von HBV zumindest teilweise deletiert sind.
- 2. HBV-Vektor nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ferner das Gen für den Transaktivator von HBV mutiert oder teilweise bzw. vollständig deletiert ist.
- 3. HBV-Vektor nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Gene für die Polymerase, die Oberflächenproteine und die Capsidproteine von HBV deletiert sind und das Gen für den Transaktivator von HBV mutiert ist.
- 4. HBV-Vektor nach Anspruch 3, hinterlegt bei der DSM unter DSM 9947.
- 5. Verfahren zur Bereitstellung eines HBV-Vektors nach Anspruch 3, umfassend die folgenden Verfahrensschritte:
  - (a) Transfektion von Zellen mit dem HBV-Vektor nach Anspruch 3, wobei die Zellen die Polymerase, die Oberflächenproteine und die Capsidproteine von HBV exprimieren, und
  - (b) Isolierung des in (a) erhaltenen HBV-Vektors.
- 6. Zellen, exprimierend die Polymerase, die Oberflächenproteine und die Capsidproteine von HBV.
- 7. Verwendung des HBV-Vektors nach Anspruch 1 als Reagens für Diagnose und/oder Therapie.
- 8. Verwendung nach Anspruch 7, wobei die Therapie eine in vivo Gentherapie ist.

# Fig. 1

1	TATAGTGTCA	CCTAAATCGT	ATGTGTATGA	TACATAAGGT	TATGTATTAA
51	TTGTAGCCGC	GTTCTAACGA	CAATATGTAC	AAGCCTAATT	GTGTAGCATC
101	TGGCTTACTG	AAGCAGACCC	.TATCATCTCT	CTCGTAAACT	GCCGTCAGAG
151	TCGGTTTGGT	TGGACGAACC	TTCTGAGTTT	CTGGTAACGC	CGTCCCGCAC
201	CCGGAAATGG	TCAGCGAACC	AATCAGCAGG	GTCATCGCTA	GCCAGATCCT
251	CTACGCCGGA	CGCATCGTGG	CCGGCATCAC	CGGCGCCACA	GGTGCGGTTG
301	CTGGCGCCTA	TATCGCCGAC	ATCACCEATE	GGGAAGATCG	GGCTCGCCAC
351	TTCGGGCTCA	TGAGCGCTTG	TTTCGGCGTG	GGTATGGTGG	CAGGCCCGTG
401	GCCGGGGGAC	TGTTGGGCGC	CATCTCCTTG	CATGCACCAT	TCCTTGCGGC
451	GGCGGTGCTC	AACGGCCTCA	ACCTACTACT	GGGCTGCTTC	CTAATGCAGG
501	AGTCGCATAA	GGGAGAGCGT	CGATATGGTG	CACTCTCAGT	ACAATCTGCT
551	CTGATGCCGC	ATAGTTAAGC	CAGCCCCGAC	ACCCGCCAAC	ACCCGCTGAC
601	GCGCCCTGÀC	GGGCTTGTCT	GCTCCCGGCA	TCCGCTTACA	GACAAGCTGT
651	GACCGTCTCC	GGGAGCTGCA	TGTGTCAGAG	GTTTTCACCG	TCATCACCGA
701	AACGCGCGAG	ACGAAAGGGC	CTCGTGATAC	GCCTATTTTT	ATAGGTTAAT
751	GTCATGATAA	TAATGGTTTC	TTAGACGTCA	GGTGGCACTT	TTCGGGGAAA
801	TGTGCGCGGA	ACCCCTATTT	GTTTATTTT	CTAAATACAT	TCAAATATGT
851	ATCCGCTCAT	GAGACAATAA	CCCTGATAAA	TGCTTCAATA	ATATTGAAAA
901	aggaagagta	TGAGTATTCA	ACATTTCCGT	GTCGCCCTTA	TTCCCTTTTT
951	TGCGGCATTT	TGCCTTCCTG	TTTTTGCTCA	CCCAGAAACG	CTGGTGAAAG
1001	TAAAAGATGC	TGAAGATCAG	TTGGGTGCAC	GAGTGGGTTA	CATCGAACTG
1051			CCTTGAGAGT		
1101			AAGTTCTGCT		
1151			CAACTCGGTC		
1201			ACCAGTCACA		
1251			GCAGTGCTGC		
1301			ACAACGATCG		
1351			GGATCATGTA		
1401			TACCAAACGA		
1451			TTGCGCAAAC		
1501			ATTAATAGAC		
1551	TGCAGGACCA	CTTCTGCGCT	CGGCCCTTCC	GGCTGGCTGG	TTTATTGCTG

1601	ATAAATCTGG	AGCCGGTGAG	CGTGGGTCTC	GCGGTATCAI	TGCAGCACTG
1651	GGGCCAGATG	GTAAGCCCTC	CCGTATCGTA	GTTATCTACA	CGACGGGGAG
1701	TCAGGCAACT	ATGGATGAAC	GAAATAGACA	GATCGCTGAG	ATAGGTGCCT
1751	CACTGATTAA	GCATTGGTAA	CTGTCAGACC	AAGTTTACTO	ATATATACTT
1801	TAGATTGATT	TAAAACTTCA	TTTTAATTT	AAAAGGATCT	AGGTGAAGAT
1851	CCTTTTTGAT	AATCTCATGA	CCAAAATCCC	TTAACGTGAG	TTTTCGTTCC
1901	actgagcgtc	AGACCCCGTA	GAAAAGATCA	AAGGATCTTC	TTGAGATCCT
1951	TTTTTTCTGC	GCGTAATCTG	CTGCTTGCAA	ACARARAR	CACCGCTACC
2001	AGCGGTGGTT	TGTTTGCCGG	ATCAAGAGCT	ACCAACTCTT	TTTCCGAAGG
2051	TAACTGGCTT	CAGCAGAGCG	CAGATACCAA	ATÄĊŤĠTCCT	TCTAGTGTAG
2101	CCGTAGTTAG	GCCACCACTT	CAAGAACTCT	GTAGCACCGC	CTACATACCT
2151	CGCTCTGCTA	ATCCTGTTAC	CAGTGGCTGC	TGCCAGTGGC	GATAAGTCGT
2201	GTCTTACCGG	GTTGGACTCA	AGACGATAGT	TACCGGATAA	GGCGCAGCGG
2251	TCGGGCTGAA	CGGGGGGTTC	GTGCACACAG	CCCAGCTTGG	AGCGAACGAC
2301	CTACACCGAA	CTGAGATACC	TACAGCGTGA	GCATTGAGAA	AGCGCCACGC
2351	TTCCCGAAGG	GAGAAAGGCG	GACAGGTATC	CGGTÅAGCGG	CAGGGTCGGA
2401	ACAGGAGAGC	GCACGAGGGA	GCTTCCAGGG	GGAAACGCCT	GGTATCTTTA
2451	TAGTCCTGTC	GGGTTTCGCC	ACCTCTGACT	TGAGCGTCGA	TTTTTGTGAT
2501	GCTCGTCAGG	GGGGCGGAGC	CTATGGAAAA	ACGCCAGCAA	CECEGCCTTT
2551	TTACGGTTCC	TGGCCTTTTG	CTGGCCTTTT	GCTCACATGT	TCTTTCCTGC
2601	GTTATCCCCT	GATTCTGTGG	ATAACCGTAT	TACCGCCTTT	GAGTGAGCTG
2651	ATACCECTCE	CCGCAGCCGA	ACGACCGAGC	GCAGCGAGTC	AGTGAGCGAG
2701	GAAGCGGAAG	AGCGCCTGAT	GCGGTATTTT	CTCCTTACGC	ATCTGTGCGG
2751	TATTTCACAC	CGCATATGGT	GCACTCTCAG	TACAATCTGC	TCTGATGCCG
2801	CATAGTTAAG	CCAGTATATA	CACTCCGCTA	TCGCTACGTG	ACTGGGTCAT
2851	GGCTGCGCCC	CGACACCCGC	CAACACCCGC	TGACGCGCCC	TGACGGGCTT
2901	GTCTGCTCCC	GGCATCCGCT	TACAGACAAG	CTGTGACCGT	CTCCGGGAGC
2951	TGCATGTGTC	AGAGGTTTTC	ACCGTCATCA	CCGAAACGCG	CGAGGCCCAG
3001	CTGGCTTATC	GAAATTAATA	CGACTCACTA	TAGGGAGACC	CAAGCTTGCA
1051	TOCCTGCAGG	TCGACTCTAG	AGGATECTGE	GCGGGACGTC	CTTTGTCTAC
3101	GTCCCGTCGG	CGCTGAATCC	CGCGGACGAC	CCGTCTCGGG	GCCGTTTGGG
8151	ACTCTACCGT	CCCCTTCTTC	ATCTGCCGTT	CCGGCCGACC	ACGGGGCGCA
201	CCRCRCCCCT	ACCCCRCTCC	CCCTCTCTCC	CTT TO TO TO TO	CCCCTCCCT

3251	GTGCACTTCG	CTTCACCTCT	GCACGTCGCA	TGGAGACCAC	CGTGAACGCC
3301	CACCAGGTCT	TGCCCAAGGT	CTTACATAAG	AGGACTCTTG	GACTCTCAGC
3351	GATGTCAACG	ACCGACCTTG	AGGCATACTT	CAAAGACTGT	TTGTTTAAGG
3401	actgggagga	GTTGGGGGAG	GAGATTAGGT	Taaaggtctt	TGTACTAGGA
3451	GGCTGTAGGC	ATAAATTGGT	CTGTTCACCA	GCACCATGCA	ACTTTTTCAC
3501	CTCTGCCTAA	TCATCTCATG	TTCATGTCCT	ACTGTTCAAG	CCTCCAAGCT
3551	GTGCCTTGGG	TGGCTTTGGG	GCATGGACAT	TGACCCGTAT	AAAGAATTTG
3601	GAGCTTCTGT	GGAGTTACTC	TCTTTTTTGC	CTTCTGACTT	CTTTCCTTCT
3651	ATTCGAGATC	TCCTCGACAC	CGCCTCAGCT	CTATATCGGG	AGGcctgcgg
3701	ccgctcgagt	taactagtcg	cgatgcatcg	atgatcacce	gggccatgGC
3751	TGCTAGGGTG	TGCTGCCAAC	TEGATOCTEC	GCGGGACGTC	CTTTGTCTAC
3801	GTCCCGTCGG	CGCTGAATCC	CGCGGACGAC	CCGTCTCGGG	GCCGTTTGGG
3851	ACTCTACCGT	CCCCTTCTTC	ATCTGCCGTT	CCGGCCGACC	ACGGGGCGCA
3901	CCTCTCTTTA	CGCGGTCTCC	CCGTCTGTGC	CTTCTCATCT	GCCGGTCCGT
3951	GTGCACTTCG	CTTCACCTCT	GCACGTCGCA	TGGAGACCAC	CGTGAACGCC
4001	CACCAGGTCT	TGCCCAAGGT	CTTACATAAG	aggactettg	Gacteteage
4051	GATGTCAACG	ACCGACCTTG	AGGCATACTT	CAAAGACTGT	TTGTTTAAGG
4101	ACTGGGAGGA	GTTGGGGGAG	GAGATTAGGT	TAAAGGTCTT	TGTACTAGGA
4151	GGCTGTAGGC	ATAAATTGGT	CTGTTCACCA	GCACCATGCA	ACTITITCAC
4201	CTCTGCCTAA	TCATCTCATG	TTCATGTCCT	actgttcaag	CCTCCAAGCT
4251	GTGCCTTGGG	TGGCTTTGGG	GCATGGACAT	TGACCCGTAT	Aaagaatttg
4301	GAGCTTCTGT	GGAGTTACTC	TCTTTTTTGC	CITCTGACTT	CTTTCCTTCT
4351	ATTCGAGATC	TCCTCGACAC	CGCCTCAGCT	CTATATCGGG	AGGGGGTACC
4401	GAGCTCGAAT	TCCGTGTATT	C		

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

pnales Aktenzeichen

PCT/DE 96/00807 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDE IPK 6 C12N15/86 C07K14/02 C12 C12N5/08 A61K48/00 C12N5/10 A61K39/29 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüßtoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C12N C07K IPK 6 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank umd evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile 1.6.7 X WO,A,91 16420 (GEN HOSPITAL CORP) 31.0ktober 1991 2-5 Y siehe das ganze Dokument WO,A,90 02176 (UNIV YALE ; FOX CHASE CANCER X CENTER (US)) 8.März 1990 siehe das ganze Dokument 2-5 Y J MED VIROL, MAR 1995, 45 (3) P247-52, UNITED STATES, XP002009355 UCHIDA T ET AL: "Complete nucleotide sequences and the characteristics of two hepatitis B virus mutants causing serologically negative acute or chronic hepatitis B." siehe das ganze Dokument Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen in Verbindung getracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist mæcinpit) O' Veröffentlichung, die sich auf eine mindliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

wertuen, wein die Veröffentlichung nie veröffentlichung eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 0 9. 08. 96 25.Juli 1996

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Name und Postanschrift der Internationale Recherchenhehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

2

Bevollmächtigter Bediensteter

Gurdjian, D

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter vales Aktenzeichen
PCT/DE 96/00807

Categorie*	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
,	VIROLOGY, NOV 15 1994, 205 (1) P314-20, UNITED STATES, XP002009356 SUGATA F ET AL: "Analysis of the X gene promoter of woodchuck hepatitis virus." siehe das ganze Dokument	2-5
	· ·	

mationales Aktenzeichen

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/DE96/00807

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt I auf Blatt I)
FEIG 8 Desire 1 and 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl sich die Ansprueche 8 und 7 teilweise -sofern sie eine "In-Vivo"-Methode betreffen- auf ein Verfahren zur Behandlung des mensch- lichen/tierischen Koerpers beziehen, wurde die Recherche durchgefuehrt und gruendet sich auf die angefuehrten Wirkungen der Zusammensetzung.
Ansprüche Nr.  Ansprüche Nr.  weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchen erchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung, diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlicht

, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter unales Aktenzeichen
PCT/DE 96/00807

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO-A-9116420	31-10-91	AU-B- AU-B- CA-A- EP-A-	656136 7785891 2081022 0528903	27-01-95 11-11-91 21-10-91 03-03-93
WO-A-9002176	08-03-90	AU-B- EP-A-	4315689 0380656	23-03-90 08-08-90